PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-214089

07.08.2001

(43)Date of publication of application:

(51)Int.CI.

C09C 3/10

C09C 1/48

C09D 11/00

(21)Application number: 2000-025167

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEMICALS CORP

(22)Date of filing:

02.02.2000

(72)Inventor: MARUYAMA KAZUNORI

HIRASA TAKASHI HISA HIDEYUKI

(54) CARBON BLACK FOR INK-JET RECORDING LIQUID AND INK-JET RECORDING LIQUID

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ink-jet recording liquid excellent in storage stability, jetting stability and inking density and also excellent in the resistance to scratching of printed matter.

SOLUTION: This ink-jet recording liquid is prepared by using carbon black subjected to resin coating treatment.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-214089 (P2001 - 214089A)

(43)公開日 平成13年8月7日(2001.8.7)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C09C	3/10		C 0 9 C	3/10	4 J 0 3 7
	1/48			1/48	4 J 0 3 9
C 0 9 D	11/00		C 0 9 D	11/00	

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 8 頁)

(21)出顧番号	特顧2000-25167(P2000-25167)	(71)出願人 000005968
(22)出願日	平成12年2月2日(2000.2.2)	三菱化学株式会社 東京都千代田区丸の内二丁目5番2号
		(72)発明者 丸山 和則
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株 式会社四日市事業所内
		(72)発明者 平佐 崇
		神奈川県横浜市育業区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内
		(74)代理人 100103997
		弁理士 長谷川 曉司

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インクジェット記録液用カーボンプラック及びインクジェット用記録液

(57)【要約】

【課題】 保存安定性、吐出安定性、印字濃度に優れ、 かつ印字物の耐擦過性にも極めて優れたインクジェット 用記録液を提供する。

【解決手段】 樹脂で被覆処理したカーボンブラックを 用いてインクジェット用記録液を調製する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カーボンブラックを樹脂で被覆処理したことを特徴とするインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項2】 該カーボンブラックが、窒素吸着比表面 積あたりの揮発分含有量が0.01重量%・g/m²以 上であることを特徴とする請求項1に記載のインクジェ ット記録液用カーボングラック。

【請求項3】 該カーボンブラックのp Hが6以下である事を特徴とする請求項1~2に記載のインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項4】 該カーボンブラックの灰分が1.0重量 %以下であり、かつ一次粒子径が20nm以下であることを特徴とする請求項1~3に記載のインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項5】 該樹脂が構造中にベンゼン核を含有する 樹脂であることを特徴とする請求項1~4に記載のイン クジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項6】 該樹脂が構造中に、カルボキシル基、ウレタン基、イソシアネート基、カルボニル基、水酸基、グリシジル基、アミノ基、アミド基、アミンオキシド基、ベタイン基からなる群から選ばれる官能基を、少なくとも一種含有する樹脂であることを特徴とする請求項1~5に記載のインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項7】 該樹脂が、エポキシ樹脂およびウレタン 樹脂から選ばれる樹脂を含有することを特徴とする請求 項1~5に記載のインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項8】 該樹脂の被覆量がカーボンブラックと樹脂の合計量に対し $1\sim30$ 重量%であることを特徴とする請求項 $1\sim6$ に記載のインクジェット記録液用カーボンブラック。

【請求項9】 カーボンブラックと水とを含有する水性 顔料分散インクであって、請求項1~7に記載のカーボ ンブラックを用いることを特徴とするインクジェット用 記録液。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はインクジェット記録 液用カーボンブラック及びインクジェット記録液に関するものであり、更に詳しくは優れた印字濃度、吐出性を保持しつつ、耐擦過性に極めて優れた印字物を得ることができるインクジェット記録液用カーボンブラック及びインクジェット記録液に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、インクジェット記録用の記録液と しては酸性染料や直接染料を水性媒体中に溶解した水性 インク、あるいは、油溶性染料を有機溶剤中に溶解した 溶剤系インクが使用されている。溶剤系インクは溶剤を 使用するため、環境安全面で問題があり、オフィスや家庭などでの使用は適さないなどの理由で用途が限定されている。一般的な水性インクは水溶性色素(染料)を使用しており、印字物の耐水性、耐光性が不十分であるという問題を抱えている。

【0003】この問題点を改良するため、色材として耐 水性、耐光性に優れた顔料を用い、顔料を水性媒体中に 分散した水性分散インクが用いられている。インクジェ ット記録用の水性顔料分散インクは吐出安定性、保存安 定性を確保するために、他の顔料インクに比べて分散剤 樹脂の添加量が極めて少なく、耐擦過性に劣るという問 題があった。インク中に高分子分散剤などの水溶性樹脂 を多量に添加すれば耐擦過性は向上させることができる が、インクジェット記録用インクとしての必要条件であ る吐出安定性が損なわれるという問題があり、従来これ らの特性を全て満足するインクは得られていなかった。 【0004】更に、インクジェット記録液の保存安定性 を確保するためにはカーボンブラックの一次粒子径は小 さい方が好ましいことが知られている。このようなカー ボンブラックは同時にその表面積が増大するため、分散 させるために必要な分散剤の量も必然的に多くなるが、 その結果吐出安定性や保存安定性が悪化するという問題 もあった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は保存安定性、 吐出安定性に優れ、かつ印字物の耐擦過性にも優れたインクジェット用記録液を与えるカーボンブラック、及び 該カーボンブラックを用いたインクジェット用記録液を 提供することを目的とするものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、インクジ ェット記録液用のカーボンブラック及び該カーボンブラ ックを含むインクジェット記録液を種々検討した結果、 カーボンブラックの表面を樹脂で被覆した表面処理カー ボンブラックを使用することによって、優れた吐出安定 性、保存安定性、記録濃度を確保しつつ、かつインクジ ェット方式で記録した印字物表面の耐擦過性に極めて優 れた記録液が得られることを見出した。つまり、樹脂に よってカーボンブラック表面に存在する微細な凹凸が被 覆され、カーボンブラックの表面積が減少した結果、分 散時に必要な分散剤量も相対的に減少し、結果的に保存 安定性と吐出安定性が極めて良好になると同時に、この カーボンブラックを用いて調整したインクジェット記録 液は、樹脂成分を含むことによって紙面で乾燥する過程 において樹脂塗膜を形成し得るために耐擦過性にも優れ ることを見出し、本発明に到達した。すなわち本発明 は、カーボンブラックを樹脂で被覆することを特徴とす るインクジェット記録液用カーボンブラック、及び該カ ーボンブラックを含んで成るインクジェット記録液を要 旨とする。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明に用いられるカーボンブラックとしてはアセチレ ンブラック、チャンネルブラック、ファーネスブラック などのカーボンブラックが使用できるが、チャンネルブ ラック、ファーネスブラックが好ましく、ファーネスブ ラックが特に好ましい。そして、本発明に用いられるカ ーボンブラックは揮発分を多く含んでいる方が被覆され る樹脂との親和性が高いため好ましく、カーボンブラッ クの窒素吸着比表面積あたりの揮発分含有量が0.01 重量%・g/m²以上であることが好ましく、さらに好 ましくはO.O2重量%・g/m²以上である。カーボ ンブラックの窒素吸着比表面積あたりの揮発分含有量が 0.01重量%・ g/m^2 に満たない場合には、カーボ ンブラック表面に存在する樹脂の反応吸着点の数が少な くなり、カーボンブラックを樹脂で緊密に被覆できなく なくなる傾向にあるため、得られる記録液が与える印字 面の耐擦過性が不十分となる恐れがある。

【0008】また、pHが6以下のいわゆる酸性カーボンブラックは、カーボンブラック表面に存在する樹脂の反応吸着点密度が多いこと、及びカーボンブラックを水中に分散して樹脂被覆を行う場合には、水中分散粒子径(アグロメレート径)が細かくなり、カーボンブラックの微細な構造に渡って樹脂被覆できることのために好ましく用いられる。このような単位比表面積あたりの揮発分の多いカーボンブラック、あるいはpHが6以下の酸性カーボンブラックは酸素雰囲気で製造して得られる中性カーボンブラックを過酸化水素、オゾンなどの酸化剤を用いて後に酸化することによっても得られる。

【0009】カーボンブラックの灰分は1.0重量%以 下であるものが好ましい。灰分の組成はナトリウム、カ リウム、カルシウムなどのアルカリ (土類) 金属塩等で あるが、これらを低減する方法としてはカーボンブラッ クを製造する際の原料油や燃料油 (又はガス)並びに反 応停止水として、これらの含有量が極力少ないものを選 定すること、及びストラクチャーを調整するアルカリ物 質の添加量を極力少なくすることが挙げられる。他の方 法としては炉から製出したカーボンブラックを水や塩酸 などで洗い、ナトリウムやカリウム等のアルカリ(土 類) 金属イオンなどを溶解し、除去する方法が挙げられ る。具体的にはカーボンブラックを水又は塩酸、過酸化 水素水に混合分散させた後、水に難溶の溶媒を添加して いくと、カーボンブラックは溶媒側に移行して水と完全 に分離するとともに、カーボンブラック中に存在したほ とんどのアルカリ (土類) 金属イオンは水や酸に溶解、 除去される。灰分の含有量低減は、カーボンブラック製 造工程における原材料の選定、及び水や酸による洗浄に よって達成されるが、両者を併用することにより更に容 易に達成することができる。灰分が1.0重量%を超え ると、得られるインクジェット記録液の保存安定性が悪化する傾向がある。カーボンブラックの一次粒子径は20nm以下、好ましくは16nm以下、更に好ましくは15nm以下であるものがよい。一次粒子径が20nmを超える場合は、得られるインクジェット記録液の保存安定性が悪化する傾向がある。

【0010】本発明ではカーボンブラックの灰分が1. 0重量%以下、かつ一次粒子径が20nm以下であるのが特に好ましい。なお、本発明でいうカーボンブラックの揮発分、窒素吸着比表面積、灰分はJIS K622 1の方法で測定した値を指し、1次粒子径は電子顕微鏡による算術平均径(数平均)、pHはカーボンブラック水懸濁液を煮沸後に冷却した泥状物のpH値を指す。

【0011】以上の如きカーボンブラックの具体例としては、三菱カーボンブラック #2700、#2650、#2450B、#2400B、#2350、#2200、#1000、#970、MA77、MA7、MA8、MA11、MA100、MA100R、MA100 S、MA230、MA200、MA200RB、MA14(以上三菱化学社製品)、ColorBlack FW1、FW2、FW2V、FW18、FW200、S170、SpecialBlack6(以上デグッサ社製品)、CONDUCTEX 975 ULTRA(コロンビアン製品)等が挙げられる。

【0012】また本発明の記録液に使用されるカーボンブラックとしては、上記のカーボンブラックを化学的に処理したもの(酸化処理、フッ素化処理等)や、分散剤、界面活性剤などを物理的または化学的に結合させたもの(グラフト化処理、分散剤を分散前にあらかじめ吸着させたもの等)等を使用してもよい。カーボンブラックを被覆処理するのに用いられる樹脂の種類は特に限定されるものではないが、後述する分散媒に溶解しないものであればよく、熱可塑性樹脂であってもよく、また熱硬化性樹脂であってもよい。

【0013】前記熱可塑性樹脂の代表例としては、たと えばポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、塩化ビニル -酢酸ビニル共重合体などのポリ塩化ビニル系樹脂;ポ リ酢酸ビニルなどのポリ酢酸ビニル系樹脂; ポリスチレ ンなどのポリスチレン系樹脂;ポリエチレン、ポリプロ ピレン、エチレン一酢酸ビニル共重合体などのポリオレ フィン系樹脂;ナイロン-6、ナイロン-6,6などの ポリアミド系樹脂;ポリメチル(メタ)アクリレート、 シリコーンアクリル樹脂などのアクリル樹脂;ポリエチ レンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレートなど のポリエステル系樹脂;ポリカーボネート、セルロース 系樹脂、ポリアセタール、ポリフェニレンオキサイド、 ノリル樹脂、ポリスルフォン、フッ素系樹脂、ケイ素系 樹脂、ABS樹脂、ポリフェニレンサルファイド、ポリ イミド、ポリイミドアミド、ポリジフェニルエーテルな どがあげられ、これは単独でまたは2種以上を混合して

用いることができる。これらのなかでは、フッ素系樹脂、ケイ素系樹脂、シリコーンアクリル樹脂、ポリイミド、ポリイミドアミド、ポリジフェニルエーテルなどが好ましい。

【0014】前記熱硬化性樹脂の代表例としては、たとえばフェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、キシレン樹脂、ジアリルフタレート樹脂、エポキシ樹脂、ウレタン樹脂、ベンゾグアナミン樹脂などがあげられ、これらは単独でまたは2種以上を混合して用いることができる。これらのなかでは、エポキシ樹脂、ウレタン樹脂などが被覆性にすぐれる点でとくに好ましい。

【0015】中でも、構造中にベンゼン核を有する樹脂 がカーボンブラックとの親和性に優れるため特に好まし く用いられる。また、カーボンブラックの被覆処理に用 いる樹脂としては、カーボンブラックの表面に存在する 官能基と相互に反応可能な樹脂であれば親和性が高く均 一な被覆が形成しやすいので好ましい。具体的には、カ ーボンブラック表面に揮発分として存在するカルボキシ ル基やフェノール性水酸基などの官能基と水素結合や酸 塩基結合、共有結合等の結合を形成し得る官能基を有す る樹脂、即ちカルボキシル基、水酸基、グリシジル基、 ウレタン基、イソシアネート基、アミノ基、アミド基、 アミンオキシド基、ベタイン基等を構造中に有する樹脂 が好ましい。このような樹脂は一度吸着した樹脂の脱着 が抑制されるために好ましい。特にグリシジル基を有す るエポキシ樹脂及びウレタン基やイソシアネート基を有 するウレタン樹脂が好ましく、さらに上記のような官能 基を有するものがより好ましい。エポキシ樹脂の具体例 としては、グリシルアミン系エポキシ樹脂、トリフェニ ルグリシジルメタン系エポキシ樹脂、テトラフェニルグ リシジルメタン系エポキシ樹脂、アミノフェノール型エ ポキシ樹脂、ジアミドジフェニルメタン型エポキシ樹 脂、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、オルソクレ ゾール型エポキシ樹脂、ビスフェノールAノボラック型 エポキシ樹脂などが、ウレタン樹脂の具体例としては、 ポリエステル系ウレタン樹脂、ポリエーテル系ウレタン 樹脂などが、各々例示される。

【0016】カーボンブラックを被覆処理するに用いられる樹脂として、構造中に親水性官能基及び疎水性官能基の両方を必須成分として含む樹脂を、好ましく用いることができる。このような樹脂としては、一般に非イオン性高分子分散剤やイオン性高分子分散剤として使用されている、公知の樹脂を使用することができる。非イオン性高分子分散剤としては、親水性官能基としてエチレンオキサイド構造又は、プロピレンオキサイド構造を有するものが特に好ましい。非イオン系高分子分散剤の具体例としては、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンフルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエ

ーテル、ポリオキシエチレントリデシルエーテル、ポリ オキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレンス テアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアミ ン、アミノポリオキシエチレン、ソルビタン脂肪酸エス テル、ポリオキシエチレンソルビタンラウレート、ポリ オキシエチレンソルビタンパルミテート、ポリオキシエ チレンソルビタンステアレート、ポリオキシエチレンソ ルビタンオレエート、ナフトールエチレンオキシド付加 物、アセチレングリコールエチレンオキシド付加物、ビ スフェノールAエチレンオキシド付加物、オキシエチレ ンオキシプロピレンブロックポリマー、ソルビタン脂肪 酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エス テル、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステ ル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂 肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン等を 例示することができる。

【0017】イオン性高分子分散剤としては陽イオン性 官能基を有する陽イオン系高分子分散剤、及び両性イオ ン基を有する両性イオン系高分子分散剤、及び陰イオン 性官能基を有する陰イオン系高分子分散剤を用いること ができる。陽イオン性官能基の具体例としては、アルキ ルアミン(塩)基、第4級アンモニウム(塩)基等が、 両性イオン性官能基の具体例としてはアルキルベタイン 基、アミンオキシド基等が挙げられる。陰イオン性官能 基の具体例としては、カルボン酸(塩)基、スルホン酸 (塩) 基及びリン酸(塩) 基等が挙げられる。非イオン 性性高分子分散剤及び/又はイオン性高分子分散剤中に 含まれる疎水基としては、例えばフェニル基、ベンジル 基、ナフチル基等の芳香環を有する官能基、炭素数4以 上の直鎖又は分岐状の置換されていてもよいアルキル 基、アルケニル基、アルキニル基等を例示することがで きる。これらの官能基は樹脂の構造中に一種だけ含まれ ていても良いし、二種以上が含まれていても良い。

【0018】イオン性高分子分散剤として、カルボン酸 (塩)基、スルホン酸(塩)基及びリン酸(塩)基から 選ばれるアニオン性官能基を有するアニオン性高分子を 特に好ましく使用することができる。このようなアニオ ン性高分子の具体例としては、スチレン、αーメチルス チレン、(メタ)アクリル酸の脂肪族炭化水素及び/又 は芳香族炭化水素エステル、マレイン酸の脂肪族炭化水 素及び/又は芳香族炭化水素エステルなどの疎水性ビニ ル単量体単位と、(メタ)アクリル酸、マレイン酸、2 -アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸など 及び/又はこれらの塩等のアニオン性ビニル単量体単位 を構成成分として含む水系アクリル樹脂や、アニオン性 ポリエステル系ウレタン樹脂やアニオン性ポリエーテル 系ウレタン樹脂等の水系ウレタン樹脂などが好ましく例 示される。これらの高分子分散剤は一種のみを用いても 良いし、二種以上を併用しても良い。また、本発明の記 録液には、表面張力調整剤や防腐剤等の他の添加剤を用

いても良い。

【0019】以上の如き高分子分散剤又は高分子分散剤溶液又は高分子分散剤エマルションとして市販されているものとしては、ジョンクリル67、678、680、682、690及び/またはその塩、ジョンクリル52、57、60、62、63、70、354、501、6610(以上ジョンソンポリマー社製)、ハイドランHWシリーズ、ハイドランAPシリーズ(以上大日本インキ化学社製)等が具体例として挙げられる。カーボンブラックに対する樹脂の被覆量はカーボンブラックと樹脂の合計量に対して1~30重量%が好ましい。1重量%未満では得られるインクジェット用記録液の耐擦過性が不十分となり、30重量%を超えると樹脂同士が融着して、インクジェット用記録液製造時のカーボンブラックの分散が困難になる恐れがある。

【0020】カーボンブラックを樹脂で被覆する方法に ついては特に制限されないが、たとえばカーボンブラッ クおよび樹脂の配合量を適宜調整したのち、(1)樹脂 とシクロヘキサノン、トルエン、キシレンなどの溶剤と を混合して加熱溶解させた樹脂溶液と、カーボンブラッ クおよび水を混合した懸濁液とを混合撹拌し、カーボン ブラックと水とを分離させたのち、水を除去して加熱混 練してえられた組成物をシート状に成形し、粉砕したの ち、乾燥させる方法:(2)前記と同様にして調製した 樹脂溶液と懸濁液とを混合撹拌してカーボンブラックお よび樹脂を粒状化したのち、えられた粒状物を分離、加 熱して残存する溶剤および水を除去する方法;(3)前 記例示した溶剤にマレイン酸、フマル酸などのカルボン 酸を溶解させ、カーボンブラックを添加、混合して乾燥 させ、溶剤を除去してカルボン酸添着カーボンブラック をえたのち、これに樹脂を添加してドライブレンドする 方法; (4)被覆させる樹脂を構成する反応性基含有モ ノマー成分と水とを高速撹拌して懸濁液を調製し、重合 後冷却して重合体懸濁液から反応性基含有樹脂をえたの ち、これにカーボンブラックを添加して混練し、カーボ ンブラックと反応性基とを反応させ (カーボンブラック をグラフトさせ)、冷却および粉砕する方法などを採用 することができる。

【0021】中でも、上記(2)の被覆方法は、カーボンブラックの粒径を均一にでき、かつ小粒径化できるので好ましい。本発明に係る樹脂で被覆処理されたカーボンブラックは、常法により水性媒体中に分散させることによりインクジェット用記録液として使用することができる。分散にあたっては公知の分散剤を記録液に適宜添加してもよい。本発明において好ましく使用される分散剤としては、各種の陰イオン性界面活性剤、陽イオン性界面活性剤、両性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、及び高分子系分散剤等が挙げられる。高分子系分散剤を用いた場合には得られる記録液が形成する印字物の耐擦過性が極めて良好になるため、特に好ましい。

【0022】陰イオン性界面活性剤の具体例としては、脂肪酸塩類、アルキル硫酸エステル塩類、アルキルベンゼンスルホン酸塩類、アルキルナフタレンスルホン酸塩類、アルキルリン酸塩類、アルキルジフェニルエーテルジスルホン酸塩類、アルキルリン酸塩類、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルアリール硫酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルアリール硫酸エステル塩類、アルカンスルホン酸塩類、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物類、ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル類、NーメチルーNーオレオイルタウリン酸塩、αーオレフィンスルホン酸塩類等が挙げられる。陽イオン性界面活性剤の具体例としてはアルキルアミン塩類、第4級アンモニウム塩類等が、両性界面活性剤としてはアルキルベタイン類、アミンオキシド類等が挙げられる。

【0023】非イオン性界面活性剤としては、カーボンブラックを被覆処理するに用いられる樹脂として例示された非イオン性高分子分散剤と同様のものを好ましく用いることができる。中でもエチレンオキサイド構造又は、プロピレンオキサイド構造を有するノニオン性添加剤が保存安定性、印字濃度の点で好ましく、その中でも、HLBが9~17であるものが更に好ましい。また中でも、HLBが10~16であるものが特に好ましい。【0024】本発明に使用されるイオン性高分子分散剤は特に限定されるものではないが、ブロックコポリマー、グラフトコポリマー、ランダムコポリマー等の共重合体高分子が好ましく用いられ、製造コストの点でグラフトコポリマー、ランダムコポリマーが特に好ましく用いられる。これら高分子の重量平均分子量は5万以下であることが好まし

く、1万5千以下のものが更に好適に用いられる。 重量

平均分子量が5万を越えた場合には得られる記録液の吐

出安定性が悪化する可能性がある。

【0025】高分子分散剤としては、カルボン酸(塩) 基、スルホン酸(塩)基及びリン酸(塩)基から選ばれ るアニオン性官能基を有するアニオン性高分子を好まし く使用することができ、疎水基及び/又はpKaが3以 下のアニオン性官能基を併せて含有する高分子が、得ら れる記録液の保存安定性と吐出安定性が良好となるため に特に好適に用いられる。アニオン性官能基としてカル ボン酸(塩)基及び/又はスルホン酸(塩)基を有する 高分子がカーボンブラックの分散性と得られる記録液の 吐出安定性がともに良好となるために特に好ましい。本 発明で使用できるアニオン性高分子分散剤の具体例とし ては、カーボンブラックを被覆処理するに用いられるア ニオン性高分子分散剤として例示されたものと同種のも のが挙げられる。これらの分散剤は一種のみを用いても 良いし、二種以上を併用しても良い。また、本発明の記 録液には、表面張力調整剤や防腐剤等の他の添加剤を用 いても良い。本発明の記録液に用いられる水性媒体は水 を主体とするが、水に水溶性有機溶剤を添加して用いる

のが好ましい。水溶性有機溶剤としてはエチレングリコ ール、プロピレングリコール、1,3-プロパンジオー ル、ブチレングリコール、ジエチレングリコール、トリ エチレングリコール、ポリエチレングリコール (#20 0、#300、#400、#4000、#6000)、 グリセリン、グリセリンのエチレングリコール付加物 (具体例:リポケミカル社製品Liponic EG-1等)、上記 グリコール類のアルキルエーテル類(ジエチレングリコ ールモノエチルエーテル、トリエチレングリコールモノ エチルエーテル、ジエチレングリコールモノプロピルエ ーテル、トリエチレングリコールモノプロピルエーテ ル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、トリエ チレングリコールモノブチルエーテル、ポリエチレング リコールモノプロピルエーテル、ポリエチレングリコー ルモノブチルエーテル、ポリエチレングリコールモノス テアリルエーテル等)、N-メチルピロリドン、1,3 ージメチルイミダゾリノン、チオジグリコール、2ーピ ロリドン、スルホラン、ジメチルスルホキシド、ジエタ ノールアミン、トリエタノールアミン、メタノール、エ タノール、イソプロパノール、ネオペンチルアルコー ル、トリメチロールプロパン、2,2-ジメチルプロパ ノール等が挙げられる。これらの水溶性有機溶媒は一種 のみを用いても良いし、二種以上を用いても良い。

【0026】本発明の記録液には上記の成分の他に、水溶性樹脂、防黴剤、殺菌剤、pH調整剤、尿素等を必要に応じて添加しても良い。本発明の記録液を調製するための分散機としてはボールミル、ロールミル、サンドグラインドミル以外に、メディアを用いずに粉砕処理できるナノマイザー、アルティマイザー等のジェットミルが用いられるが、特にサンドグラインドミル、もしくはメディアに由来する汚染の少ないジェットミルが好ましい。この摩砕、分散処理の後、沪過機あるいは遠心分離機を用いて粗大粒子を除去する。また摩砕、分散処理は高濃度で調製することにより効率的に実施できるので、高濃度で調製した処理液を、水性媒体で希釈して記録液の濃度を調整してもよい。

【0027】また記録液中の非水溶性色材の平均粒径は $0.01\sim0.4\mu$ mの範囲に調製することが分散安定性並びに吐出安定性の点で好ましいが、 $0.01\sim0.3\mu$ mが更に好ましく、 $0.1\sim0.3\mu$ mが特に好ましい。更に非水溶性色材の最大粒径は 5μ m以下であることが分散安定性並びに吐出安定性上好ましい。記録液中におけるカーボンブラックの使用量は記録液全重量に対

記録液の組成

樹脂被覆カーボンブラックC

し1~20重量%の範囲とするのが良く、好ましくは3~15重量%、更に好ましくは3~10重量%である。分散剤の使用量は通常カーボンブラックの重量に対して2~100重量%の範囲で用いられ、好ましくは3~50重量%、更に好ましくは10~20重量%である。分散剤及び耐擦過性向上剤としての高分子の使用量は記録液全重量に対し、0.1~5重量%の範囲とするのが良いが、0.2~3重量%が更に好ましい。

【0028】記録液中の水溶性有機溶剤の使用量は5~30重量%の範囲であるが5~20重量%が保存安定性上好ましく、8~20重量%が特に好ましい。これらのカーボンブラック、樹脂、分散剤、添加剤、有機溶剤は1種類の物を単独で用いても良いし、場合により2種以上の物を併用してもよい。

[0029]

【実施例】以下本発明を実施例によって更に詳細に説明するが、本発明はその要旨を越えない限りこれらの実施例に限定されるものではない。尚、以下の実施例において「部」及び「%」は重量基準である。

【0030】[実施例1]

(樹脂被覆カーボンブラックの製造) カーボンブラック はNa、Ca、Sの少ない原料油を使用し、反応停止水 にイオン交換樹脂で処理した水を使用した以外は、通常 のオイルファーネス法に則って製造した。得られたカー ボンブラックA 100gを内径10cm、長さ10c mの円筒型キルンに入れ、9rpmで回転させつつ空気 とオゾンの混合ガス(オゾン6000ppm)に揮発分 が4.6重量%となるように一定時間接触させ、カーボ ンブラック Bを得た。第1表にカーボンブラックの物性 を示す。カーボンブラックB 120gを純水5000 gと共にホモミキサーを用いて分散させ、スラリーを得 た。このスラリーをスクリュー型攪拌機付容器に移し、 攪拌しながらエポキシ樹脂「エピコート828」(油化 シェルエポキシ社製品) 14gをトルエン400mLに 溶解した溶液を少量づつ添加した。約15分で水に分散 していたカーボンブラックは全量トルエン側に移行し、 直径約1mmの粒状塊を形成した。次に60メッシュ金 網で水切りを行った後、真空乾燥機に入れ70℃で7時 間乾燥し、トルエンと水を除去して、樹脂被覆カーボン ブラックCを得た。

(記録液の調整)

[0031]

【表1】

使用量(部)

4.6

スチレン/アクリルアミド-2-メチルスルホン酸/アクリル酸共重合体(ランダムコポリマー、モノマー重量比=50/30/20、重量平均分子量=8000)のNa塩

のアンモニウム塩

0.4

1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン

4.0

イオン交換水

合計

【0032】上記の各成分を円筒形のステンレス容器に取り、平均0.5mm径のジルコニアビーズ67部と共にサンドグラインダーを用いて3時間分散処理を行った。得られた液に、グリセリン4部、エタノール3部及びイオン交換水49部をさらに加えた。この液をNo.5Cの戸紙を用いて加圧沪過し、ここで得られた液を記録液とした。

【0033】(印字試験)上記実施例に記された方法で得られた記録液を日本電気製プリンタ「ピクティ700」用のインクカートリッジに充填し該プリンタで以って、電子写真用紙「Xerox 4024紙」(米国Xerox社製品)にベタ印字した。その結果、目詰まりなど無く安定でかつ良好な吐出性を示し、印字品位の良好な印字物が得られた。塗膜密着性評価用として、別途インクジェット専用光沢フィルム「MJA4SP6」(セイコーエプソン社製)に印字した印字物も作成した。

【0034】(印字濃度評価)上記の印字試験で得たXerox4024紙上印字物の濃度(OD値)をマクベス反射濃度計(RD914)を用いて測定した。OD値が1.2以上であれば印字濃度は良好であると判断できる。結果は下記第2表に示した。

【0035】(ラインマーカー試験) 耐擦過性の指標として、上記の印字試験で得たXerox4024紙上印字物の印字面を黄色ラインマーカーで擦って、字汚れの有無を目視評価した。結果は以下のように分類し、下記第2表に示した。

○ ··· 字汚れはほとんどなく、耐擦過性は優良である。

△… 若干字汚れがあるものの実用上問題なく、耐擦過性は良好である。

× … 実用上問題がある程度に字汚れが激しく、耐擦過性は不良である。

【0036】(塗膜密着性試験)耐擦過性の指標として、上記の印字試験で得た「MJA4SP6」印字物の印字面を金属性のヘラで擦り、印字面の剥離の有無を目視評価した。結果は以下のように分類し下記第2表に示した。

○ … 印字面の剥離はなく、耐擦過性は優良である。 △… 印字面の剥離はほとんどなく、耐擦過性は良好である。

× … 印字面が剥離して実用上問題があり、耐擦過性は不良である。

【0037】(分散粒子径測定)得られた記録液をイオン交換水で希釈して粒子径測定機(粒子アナライザーN4S(Coulter社製品))にて分散粒子径測定を行った。

[0038]

35

44

【表2】測定条件 Temperature = 25 degree

Viscosity = 0.894 cP

Refractive Index = 1.333

Angle = 90.0 degrees

Sample Time = 13.5 micro-sec

Pre-scale = 2

Run Time = 60 seconds

【0039】上記測定条件にて測定したときの3回の測定の平均値を記録液の平均分散粒子径の値とした。実施例1で得られた記録液の平均分散粒子径は0.156μmであった。

【0040】(保存安定性試験)得られた記録液を70 ℃で1週間保存し、保存後室温に戻してからそのままの 濃度で粒子径測定機(粒子アナライザーN4S(Coulter社製品))にて上記と同様の方法で粒子径測定 を行った。得られた結果を前記粒子径測定試験の結果と 比較し平均粒子径の差分を算出した。差分が10%以下 であれば保存安定性良好と見なす。

【0041】[実施例2]

(樹脂被覆カーボンブラックの製造)カーボンブラックB 120gに、撹拌しながら水性ウレタン樹脂「ハイドランHW140」(大日本インキ化学社製)の水分散液を固形分換算で14g滴下し、家庭用ジューサーミキサーを用いて十分に撹拌した。得られたカーボンブラックを真空乾燥機に入れ70℃で7時間乾燥し、水を留去して樹脂被覆カーボンブラックDを得た。

【0042】(記録液の調製)実施例1で樹脂被覆カーボンブラックCを用いる代わりに樹脂被覆カーボンブラックDを用いる以外は実施例1と同様の方法で記録液を調製した。得られた記録液を用いて前記実施例と同様の評価を行った。結果は下記第2表に示した。実施例1と同様の方法で測定した記録液の平均分散粒子径は0.136μmであった。

[実施例3]

(樹脂被覆カーボンブラックの製造)実施例2で水性ウレタン樹脂「ハイドランHW140」を用いる代わりに、水系アクリル樹脂「ジョンクリル450」を用いる以外は実施例1と同様の方法で製造を行い、樹脂被覆カーボンブラックEを得た。

(記録液の調製)実施例1で樹脂被覆カーボンブラック Cを用いる代わりに樹脂被覆カーボンブラックEを用いる以外は実施例1と同様の方法で記録液を調製した。得られた記録液を用いて前記実施例と同様の評価を行った。結果は下記第2表に示した。実施例1と同様の方法で測定した記録液の平均分散粒子径は0.128μmであった。

[比較例1]実施例1で樹脂被覆カーボンブラックCを

用いる代わりに樹脂被覆していないカーボンブラックAを用いる以外は実施例1と同様の方法で記録液を調製した。得られた記録液を用いて前記実施例と同様の評価を行った。結果は下記第2表に示した。実施例1と同様の

方法で測定した記録液の平均分散粒子径は0.156μmであった。

[0043]

【表3】

第1表

	オーギンブラック A	カーギンブラッタ.B	
一次粒子径 [nm]	17	17	
窒素吸着比表面積 [m³/g]	210	210	
DBP 吸油量 [mL/100g]	150	150	
рΗ	7.4	3.4	
揮発分 [重量光]	1.2	4. 6	
揮発分/窗素吸着比表面積	0.006	0.022	
灰分[重量%]	0.06	0.06	

[0044]

【表4】

第2表

	印字濃度	ラインマーカー試験	塗膜密着性	保存安定性
実施例1	1.55	0	0	3. 2%
実施例 2	1.54	0	0.	0.8%
実施例 3	1.53	0	0	0.1%
比較例 1	1.52.	×	×	3.8%

【0045】第1表、第2表より、樹脂被覆処理したカーボンブラックを用いて調整したインクジェット用記録液は優れた吐出性、印字濃度、保存安定性を保持しつつ、極めて優れた耐擦過性(ラインマーカー試験、塗膜密着性試験)を示すことがわかる(実施例1~3)。一方、表面処理が施されていない通常のカーボンブラックAを用いて調整したインクジェット記録液は吐出性、印字濃度、保存安定性などは良好であるものの、耐擦過性

が極めて悪化することがわかる(比較例1)。

[0046]

【発明の効果】本発明によれば、保存安定性、吐出安定性、印字濃度に優れ、かつ印字物の耐擦過性にも極めて優れたインクジェット用記録液を与えるカーボンブラック、及び該カーボンブラックを用いたインクジェット用記録液を提供することができ、その産業上の利用価値は極めて高い。

フロントページの続き

(72)発明者 久 英之

三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株式会社四日市事業所内

Fターム(参考) 4J037 AA02 CC23 CC26 DD05 DD27

EE03 EE28 EE43 EE46 FF05 FF18 FF23 FF30

4J039 AE04 AE05 BA04 BE01 CA06

EA36 GA24